1

*

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年12 月27 日 (27.12.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/102780 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 215/20, 401/12, 409/12, 413/12, 413/14, 417/12, 417/14; A61K 31/4709, 31/47, A61P 3/04, 3/06, 3/10, 9/00, 9/10, 9/12, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/IP02/06005

(22) 国際出願日:

2002年6月17日(17.06.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-184068 2001 年6 月18 日 (18.06.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 小野薬品工業株式会社 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8526 大阪府 大阪市中央区道修町2丁目1番5号 Osaka (JP).

(72) 発明者: および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田嶋 久男 (TAJIMA,Hisao) [JP/JP]; 〒 618-8585 大阪府 三島 郡 島本町桜井 3 丁目 1 番 1 号 小野薬品工業株 式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP). 中山 孝介 (NAKAYAMA,Yoshisuke) [JP/JP]; 〒 618-8585 大阪府 三島郡 島本町桜井 3 丁目 1 番 1 号 小野薬品工業 株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP). 辰巳 正 (TATSUMI,Tadashi) [JP/JP]; 〒 618-8585 大阪府 島郡 島本町桜井 3 丁目 1 番 1 号 小野薬品工業株 式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP). 福島 大吉 (FUKUSHIMA, Daikichi) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府 三島郡 島本町桜井 3 丁目 1番 1号 小野薬品工業株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 大家 邦久 (OHIE,Kunihisa); 〒103-0013 東京都 中央区 日本橋人形町 2丁目 2番 6号 堀口第 2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: TETRAHYDROQUINOLINE DERIVATIVE COMPOUND AND DRUG CONTAINING THE COMPOUND AS ACTIVE INGREDIENT

(54) 発明の名称: テトラヒドロキノリン誘導体化合物およびその化合物を有効成分として含有する薬剤

$$(R^{5})_{n} \qquad (R^{4})_{m} \qquad \qquad N = X + C + A \qquad (I)$$

$$Cyc2 \qquad Cyc1 \qquad Z = Y + U$$

(57) Abstract: A compound represented by the general formula (I): (I) (wherein all the symbols are as defined in the description) or a salt thereof; and a regulator for peroxisome proliferator-activated receptors which contains the compound or salt as the active ingredient. The compound represented by the general formula (I) and salt are active in controlling peroxisome proliferator-activated receptors. They are useful as a hypoglycemic agent, lipid depressant, preventive/remedy for diseases caused by abnormal metabolism, e.g., diabetes, obesity, syndrome X, hypercholesterolemia, and hyperlipoproteinemia and for hyperlipemia, arteriosclerosis, hypertension, circulatory diseases, hyperphagia, and ischemic heart disease, HDL cholesterol-increasing agent, LDL cholesterol-and/or VLDL cholesterol-lowering agent, and risk factor reducing agent for diabetes and syndrome X.

61

(57) 要約:

一般式(I):

$$(R^{5})_{n}$$
 $(R^{4})_{m}$ $N-X-C-A$ (I)

(式中、すべての記号は明細書に記載の通り。)で示される化合物、または それらの塩、およびそれらを有効成分として含有するペルオキシソーム増殖 薬活性化受容体制御剤。

一般式(I)の化合物とそれらの塩は、ペルオキシソーム増殖薬活性化受容体を制御する活性を有しており、血糖低下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患等の予防および/または治療剤、HDLコレステロール上昇剤、LDLコレステロールおよび/または VLDLコレステロールの減少剤、糖尿病やシンドロームXのリスクファクター軽減剤として有用である。

明細書

テトラヒドロキノリン誘導体化合物およびその化合物を有効成分として含有 する薬剤

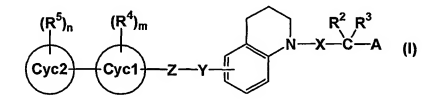
5

技術分野

本発明は、テトラヒドロキノリン誘導体化合物に関する。

さらに詳しく言えば、本発明は

(1) 一般式(I)



10

(式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。) で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩、

- (2) それらの製造方法、および
- (3) それらを有効成分として含有する薬剤に関する。

15

背景技術

最近、脂肪細胞分化マーカー遺伝子の発現誘導にかかわる転写因子の研究において、核内受容体であるペルオキシソーム増殖薬活性化受容体(Peroxisome Proliferator Activated Receptor;以下、PPAR受容体と略記する。)が注目されている。PPAR受容体は、さまざまな動物種から cDNAがクローニングされ、複数のアイソフォーム遺伝子が見い出され、哺乳類ではα、δ、γの3種類が知られている(J. Steroid Biochem. Molec. Biol., 51, 157 (1994); Gene Expression., 4, 281 (1995); Biochem Biophys. Res. Commun., 224,

431 (1996); Mol. Endocrinology., $\underline{6}$, 1634 (1992) 参照)。さらに、 γ 型は主に脂肪組織、免疫細胞、副腎、脾臓、小腸で発現し、 α 型は主に脂肪組織、肝臓、網膜で発現し、 δ 型は主に組織特異性が見られず普遍的に発現していることが知られている(Endocrinology., 137, 354 (1996) 参照)。

ところで、以下に示すチアゾリジン誘導体は、インスリン非依存型糖尿病 (NIDDM) に対する治療薬として知られており、糖尿病患者の高血糖を是正するために用いられる血糖低下剤である。また、高インスリン血症の是正または改善、耐糖能の改善、また血清脂質の低下に効果を示し、インスリン抵抗性改善薬としてきわめて有望であると考えられている化合物である。

5

15

また、これらのチアゾリジン誘導体の細胞内標的蛋白質の一つがPPAR γ 受容体であり、PPAR γ の転写活性を増大させることが判明している (Endocrinology., 137, 4189 (1996); Cell., 83, 803 (1995); Cell., 83, 813 (1995); J. Biol. Chem., 270, 12953 (1995) 参照)。従って、PPAR γ の転写活性を増大させる PPAR γ 活性化剤 (アゴニスト) は、血糖低下剤および/または脂質低下剤として有望であると考えられる。また、PPAR γ アゴニストは PPAR γ 蛋白自身の発現を亢進することが知られている (Genes & Development., 10, 974 (1996))ことから、PPAR γ を活性化するのみならず

PPAR y 蛋白自身の発現を増加させる薬剤も臨床的に有用と考えられる。

核内受容体PPARγは脂肪細胞分化に関わっており(J. Biol. Chem., 272, 5637(1997)および Cell., 83, 803(1995)参照)、これを活性化できるチアゾリジン誘導体は脂肪細胞分化を促進することが知られている。最近、ヒトにおいて、チアゾリジン誘導体が体脂肪を増生させ、体重増加、肥満を惹起するとの報告がなされた(Lancet., 349, 952(1997)参照)。従って、PPARγ活性を抑制する拮抗剤(アンタゴニスト)やPPARγ蛋白自身の発現を減少したりできる薬剤も臨床的に有用であると考えられる。ところで、Science., 274, 2100(1996)には、PPARγをリン酸化することによってその活性を抑制できる化合物が紹介されており、そのことからPPARγ蛋白には結合しないものの、その活性を抑制する薬剤もまた臨床的に有用であると考えられる。

10

15

20

これらのことからPPAR γ 受容体の活性化剤(アゴニスト)、また蛋白自身の発現を増加できるPPAR γ 蛋白発現制御剤は血糖低下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症等の予防および/または治療剤として有用であることが期待される。

一方、PPAR γ 受容体の転写活性を抑制するアンタゴニスト、あるいは 蛋白自身の発現を抑制できる PPAR γ 蛋白発現制御剤は、血糖低下剤、糖 尿病、肥満、シンドローム X 等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高 血圧、過食症等の予防および/または治療剤として有用であることが期待さ れる。

また、以下に示すフィブレート系化合物、例えば、クロフィブレートは脂質低下剤として知られているが、

フィブレート系化合物の細胞内標的蛋白質の一つが $PPAR \alpha$ 受容体であることも判明している(Nature., 347, 645 (1990); J. Steroid Biochem. Molec. Biol., 51, 157 (1994); Biochemistry., 32, 5598 (1993) 参照)。これらのことから、フィブレート系化合物が活性化しうる $PPAR \alpha$ 受容体の制御剤は、脂質低下作用を有していると考えられ、高脂血症等の予防および/または治療剤として有用であることが期待される。

5

10

15

20

これ以外にも、PPAR αが関与する生物活性として、最近、W097/36579 号明細書には抗肥満作用を有していることが報告された。また、J. Lipid Res., 32, 17 (1998) にはPPAR α受容体の活性化によって高密度リポ蛋白 (HDL) コレステロール上昇作用、そして、低密度リポ蛋白 (LDL) コレステロールや超低密度リポ蛋白 (VLDL) コレステロール、さらにはトリグリセドの低下作用を有していることが報告されている。Diabetes., 46, 348 (1997) にはフィブレート系化合物の一つ、ベザフィブレートによって血中脂肪酸組成や高血圧の改善、インスリン抵抗性の改善が認められたと報告されている。従ってPPAR α受容体を活性化するアゴニストやPPAR α蛋白自身の発現を亢進するPPAR α制御剤は脂質低下剤、高脂血症治療薬として有用であるばかりでなく、HDLコレステロール上昇作用、LDLコレステロールおよび/または VLDL コレステロールの減少作用、そして動脈硬化進展抑制やその治療、また肥満抑制効果が期待され、血糖低下剤として糖尿病の治療や予防、高血圧の改善、シンドロームXのリスクファクター軽減や虚血性心疾患の発症予防にも有望であると考えられる。

一方、PPAR δ 受容体を有意に活性化したリガンドやPPAR δ 受容体

が関与する生物活性の報告は少ない。

10

15

PPAR δ は、ときにPPAR β 、あるいはヒトの場合には NUC1 とも称されている。これまでにPPAR δ の生物活性として、WO96/01430 号明細書には hNUC1B (ヒト NUC1 と 1 アミノ酸異なるPPAR ϑ ブライブ)がヒトPPAR α や甲状腺ホルモンレセプターの転写活性を抑制できることが示されている。また、最近では WO97/28149 号明細書において、PPAR δ 蛋白質に高い親和性を有し、PPAR δ を有意に活性化する化合物(アゴニスト)が見出され、さらにそれらの化合物が HDL(高密度リポ蛋白)コレステロール上昇作用を有していることが報告された。従って、PPAR δ を活性化できるアゴニストには、HDL コレステロール上昇作用、それによる動脈硬化進展抑制やその治療、脂質低下剤や血糖低下剤としての応用が期待され、さらには高脂血症の治療、血糖低下剤、糖尿病の治療やシンドロームXのリスクファクターの軽減や虚血性心疾患の発症予防にも有用であると考えられる。

例えば、WO98/00403 号には、一般式(A)

$$R^{0A} V^{A} V^{$$

R^{6A} O R^{7A} R^{6A} S R^{7A} 等を表わし、

 R^{2A} は水素原子、C1-4アシル基等を表わし、 R^{5A} はCOOH等を表わし、 R^{6A} は水素原子、C1-4アルキル基、アリール等を表わし、 R^{7A} は水素原子、C1-4アルキル基等を表わし、 W^{A} は(CH_2) $_{nA}$ を表わし、 Y^{A} はO、S等を表わし、nAは $1\sim4$ を表わす。)で示されるイソキノリン誘導体およびそれらの塩が、高血糖症および高脂質血症の治療に有用であることが記載されている(式中の基の説明は必要な部分を抜粋した。)。

発明の開示

本発明者らは、PPAR受容体の制御作用を有する化合物を見出すべく鋭意研究を行なった結果、一般式(I)で示される本発明化合物が目的を達することを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

(1) 一般式(I)

$$(R^{5})_{n} \qquad (R^{4})_{m} \qquad \qquad N-X-C-A \qquad (I)$$

$$Cyc2 \qquad \qquad Cyc1 \qquad Z-Y-U$$

(式中、

10 Aは1) $-COOR^{1}$ 基、または1H-テトラゾール-5-イル基を表わし、 R^{1} は1) 水素原子、または2) $C1\sim10$ アルキル基を表わし、 R^{2} および R^{3} はそれぞれ独立して、1) 水素原子、または2) $C1\sim10$ アルキル基を表わすか、あるいはそれらが結合する炭素原子と一緒になって、 $C3\sim7$ シクロアルキレン基を表わし、

15 Xは1) 単結合、または2) C1~3アルキレン基を表わし、

Yは1) -O-基、または2) -S-基を表わし、

ZはC1~4アルキレン基を表わし、

Cyc1およびCyc2はそれぞれ独立して、

- 1) 一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環または
- 20 三環式炭素環アリール、または
 - 2) 酸素原子、窒素原子または硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3~15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリールを表わし、

R⁴およびR⁵はそれぞれ独立して、

 C1~10アルキル基、2) C2~10アルケニル基、3) C2~10 アルキニル基、4) C1~10アルコキシ基、5) C1~10アルキルチオ 基、6) ハロゲン原子、7) トリハロメチル基、8) トリハロメトキシ基、

5 9) トリハロメチルチオ基、10) シアノ基、11) ニトリル基、または12) -NR⁶R⁷基を表わし、

 R^6 および R^7 はそれぞれ独立して、 $C1\sim10$ アルキル基を表わし、 mおよびnはそれぞれ独立して、0または $1\sim3$ の整数を表わす。) で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩、

- 10 (2) それらの製造方法、および
 - (3) それらを有効成分として含有する薬剤に関する。
 - 一般式(I)中、C1~10アルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、 ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル基およ びそれらの異性体である。
- 15 一般式(I)中、C2~10アルケニル基とは、エテニル、プロペニル、 ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、 デセニル基およびそれらの異性体である。
- 一般式(I)中、C2~10アルキニル基とは、エチニル、プロピニル、 ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、オクチニル、ノニニル、デシニル基お 20 よびそれらの異性体である。
 - 一般式(I)中、C1~10アルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシ基およびそれらの異性体である。
- 25 一般式(I)中、C1~10アルキルチオ基とは、メチルチオ、エチルチ オ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ、ヘプチルチ

オ、オクチルチオ、ノニルチオ、デシルチオ基およびそれらの異性体である。 一般式(I)中、C1~3アルキレン基とは、メチレン、エチレン、トリ メチレン基およびこれらの異性体である。

- 一般式(I)中、C1~4アルキレン基とは、メチレン、エチレン、トリ メチレン、テトラメチレン基およびこれらの異性体である。
 - 一般式(I)中、ハロゲン原子とは塩素、臭素、フッ素、ヨウ素原子を意味する。
 - 一般式(I)中、トリハロメチル基とは、3個のハロゲン原子で置換されたメチル基である。
- 10 一般式(I)中、トリハロメトキシ基とは、3個のハロゲン原子で置換されたメトキシ基である。
 - 一般式(I)中、トリハロメチルチオ基とは、3個のハロゲン原子で置換されたメチルチオ基である。
- 一般式(I)中、R²およびR³が、それらが結合する炭素原子と一緒になって表わすC3~7シクロアルキレン基とは、シクロプロピレン、シクロブチレン、シクロペンチレン、シクロヘキシレン、シクロヘプチレン基である。
 - 一般式(I)中、Cyc1およびCyc2基によって表わされる一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環または三環式炭素環アリールとは、例えば、シクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン、
- 20 シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナン、シクロ デカン、シクロウンデカン、シクロドデカン、シクロトリドデカン、シクロ プロペン、シクロプテン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテ ン、シクロオクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘ プタジエン、シクロオクタジエン、ベンゼン、インデン、ナフタレン、イン
- 25 ダン、テトラヒドロナフタレン、ビシクロ [3.3.0] オクタン、ビシクロ [4.3.0] ノナン、ビシクロ [4.4.0] デカン、スピロ [4.4]

ノナン、スピロ [4.5] デカン、スピロ [5.5] ウンデカン、フルオレン、アントラセン、9,10ージヒドロアントラセン、ビシクロ [3.1.1] ヘプタン、ビシクロ [3.3.1] ー2ーヘプテン、アダマンタン、ビシクロ [2.2.2] オクタン、アセナフセン等が挙げられる。

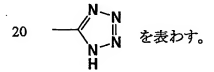
5 一般式(I)中、Cyc1およびCyc2によって表わされる酸素原子、 窒素原子または硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部 または全部飽和されていてもよい3~15員の単環、二環または三環式ヘテ ロ環アリールのうち、酸素原子、窒素原子または硫黄原子から選択される1 ~4個のヘテロ原子を含む、3~15員の単環、二環または三環式ヘテロ環 10 アリールとしては、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、 ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジ アゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チアイン(チオピラ ン)、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチア ゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキ サゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、 15 チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、ベンゾフラン、 イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、インダゾー ル、キノリン、イソキノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、 キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベンプチアゾール、ベンゾ イミダゾール、クロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、ベンゾ 20 オキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾチアジアゼ ピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾフラザン、ベンゾチアジ アゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、アクリジン、ジベンゾフラ ン、ジベンゾチオフェン、フェノチアジン環等が挙げられる。

25 また、酸素原子、窒素原子または硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和された3~15員の単環、二環または三

環式へテロ環アリールとしては、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イ ミダプリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、 テトラゾリン、テトラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、 ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒ ドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒド ロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロ アゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピ ン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、テ トラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロチオフ ェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチアイン(ジヒドロチオピラン)、 10 テトラヒドロチアイン(テトラヒドロチオピラン)、ジヒドロオキサゾール、 テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、 テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)、ジヒドロチアゾー ル、テトラヒドロチアゾール (チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾール、 テトラヒドロイソチアゾール (イソチアゾリジン)、ジヒドロオキサジアゾ 15 ール、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、ジヒドロチ アジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリジン)、テトラ ヒドロオキサジアジン、テトラヒドロチアジアジン、テトラヒドロオキサゼ ピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサゼピン、パーヒド 20 ロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピ ン、パーヒドロチアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオ モルホリン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒ ドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラ ン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイ ソベンプチオフェン、パーヒドロイソベンプチオフェン、ジヒドロインダブ 25 ール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、

パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、 パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、 パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、 パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリ ン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリ ン、パーヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、 パーヒドロシンノリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベンゾオ キサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジ ヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロカル 「ゾール、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロ 10 アクリジン、テトラヒドロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジ ベンプフラン、ジヒドロジベンプチオフェン、テトラヒドロジベンブフラン、 テトラヒドロジベンゾチオフェン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒドロ ジベンゾチオフェン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、 ベンゾジオキサラン、ベンゾジオキサン、1,3-ジオキサインダン、クロ 15 マン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン、8-アザ-1,4-ジオキサス ピロ[4.5]デカン、3ーアザスピロ[5.5]ウンデカン、1.3.8 ートリアザスピロ [4.5] デカン環等が挙げられる。

一般式(I)中、1Hーテトラゾールー5ーイル基とは



本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。 例えば、アルキル基、アルコキシ基およびアルキレン基には直鎖のものおよ び分枝鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体 (E、Z、シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、S体、

 α 、 β 体、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体(D、L、d、l 体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、回転異性体、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

- 5 本発明においては、特に断わらない限り、当業者にとって明らかなように記号 ... は紙面の向こう側(すなわちαー配置)に結合していることを表わし、 は紙面の手前側(すなわちβー配置)に結合していることを表わし、 はαー、βーまたはそれらの混合物であることを表わし、 は、αー配置とβー配置の混合物であることを表わす。
- 10 本発明化合物は、公知の方法で非毒性塩に変換される。 非毒性塩は薬学的に許容され、水溶性のものが好ましい。

本発明化合物の非毒性塩としては、例えば、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム、リチウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩(テトラメチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩等)、有機アミン(トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)メチルアミン、リジン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩、酸付加物塩(無機酸塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、研酸塩、リン酸塩、硝酸塩等)、有機酸塩(酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等)が挙げられる。

25 本発明化合物の非毒性塩には、溶媒和物、または上記本発明化合物のアルカリ (土類) 金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩、酸付加物塩の溶媒和

物も含まれる。

溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが好ましい。適当な溶媒和物としては、例えば水、アルコール系溶媒(エタノール等)等の溶媒和物が挙げられる。

本発明において、PPAR受容体制御剤とは、PPAR受容体 α 型、 γ 型、 δ 型、 $\alpha+\gamma$ 型、 $\alpha+\delta$ 型、 $\gamma+\delta$ 型および $\alpha+\gamma+\delta$ 型制御剤のすべてを 包含する。また、本発明の好ましい制御様式は、PPAR受容体 α 型制御剤、PPAR受容体 γ 型制御剤、PPAR受容体 δ 型制御剤、PPAR受容体 $\alpha+\gamma$ 型制御剤、PPAR受容体 $\alpha+\delta$ 型制御剤であり、特に好ましいのは、

10 PPAR受容体α+γ型制御剤である。

また、本発明のPPAR受容体制御剤には、PPAR受容体アゴニストおよびPPAR受容体アンタゴニストも含まれる。好ましいのは、PPAR受容体アゴニストであり、より好ましいのはPPAR受容体 α 型アゴニスト、PPAR受容体 γ 型アゴニスト、PPAR受容体 δ 型アゴニスト、PPAR受容体 α + γ 型アゴニスト、PPAR受容体 α + δ 型アゴニストであり、特に好ましいのは、PPAR受容体 α + γ 型アゴニストである。

- 一般式(I)中、Aとして好ましいのは-COOR¹基である。
- 一般式(I)中、 R^2 および R^3 として好ましいのは水素原子、またはC1 ~4アルキル基であり、より好ましいのは水素原子、またはメチル基である。
- 20 一般式(I)中、Xとして好ましいのはC1~3Tルキレン基であり、より好ましいのはC1Tルキレン基(-CH2-基)である。
 - 一般式(I)中、Yとして好ましいのは一〇一基、または一S一基であり、 より好ましいのは一〇一基である。
 - 一般式(I)中、

として、好ましいのは

であり、特に好ましいのは、

5

である。

一般式(I)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、一般式 (I-A)

$$(R^{5})_{n}$$
 $N = X - C - COOR^{1}$
 $(I-A)$
 R^{2}
 R^{3}
 $N = X - C - COOR^{1}$

10 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B)

$$(R^{5})_{n}$$

$$Cyc2$$

$$N$$

$$S$$

$$R^{4}$$

$$N-X-C-COOR^{1}$$

$$(I-B)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、および一般式(I-C)

$$(R^{5})_{n} \qquad (R^{4})_{m} \qquad N-X-C-COOR^{1} \qquad (I-C)$$

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物が挙げられる。

本発明の具体的な化合物としては、表1~表3で示される化合物、実施例 の化合物およびそれらの非毒性塩が挙げられる。

各表中、Meはメチル基を表わし、Etはエチル基を表わし、Prはプロ 10 ピル基を表わし、t-Buはターシャリブチル基を表わし、その他の記号は 前記と同じ意味を表わす。

No.	(R ⁵) _n —(Cyc2)—	No.	(R ⁵) _n -(Cyc2)-	No.	(R ⁵) _n —(Cyc2)—
1		11	F ₃ CO	21	\bigcirc
2	Me —	12	F ₃ CS	22	\bigcirc
3	Et-	13	Me ₂ N-	23	S —
4	Pr —	14	NC-	24	O
5	t-Bu-	15	MeS-	25	N-S N Me
6	MeO-	16	Me CI	26	N
7	F-\(\bigcirc\)	17	Me O ₂ N	27	Me-N_N-
8	CI-	18	MeO MeO	28	N-
9	O ₂ N-\(\bigcirc\)	19	MeO MeO MeO	29	
10	F ₃ C-	20	<u>></u>	30	F + O

No.	(R ⁵) _n Cyc2	No.	(R ⁵) _n —(Cyc2)—	No.	(R ⁵) _n —(Cyc2)—
1	\bigcirc	11	F ₃ CO-	21	\bigcirc
2	Me —	12	F ₃ CS	22	\bigcirc
3	Et-	13	Me ₂ N-	23	S
4	Pr-	14	NC-	24	~
5	t-Bu—	15	MeS-	25	N-S N Me
6	MeO-	16	Me CI	26	N
7	F-{	17	Me ————————————————————————————————————	27	Me-N_N-
8	cı—()—	18	MeO MeO	28	<u></u>
9	O ₂ N-{\bigs_}	19	MeO MeO MeO	29	
10	F ₃ C-\(\bigc\)	20	<u>></u>	30	F+O

No.	(R ⁵) _n —(Cyc2)—	No.	(R ⁵) _n -(Cyc2)	No.	(R ⁵) _n -Cyc2
1		11	F ₃ CO-\bigco	21	\Diamond
2	Me —	12	F ₃ CS-	22	\bigcirc
3	Et-	13	Me ₂ N	23	S
4	Pr—	14	NC-	24	© —
5	t-Bu—	15	MeS-	25	N-S N N Me
6	MeO —	16	Me CI	26	N
7	F-(17	Me N	27	Me-N N-
8	cı—()—	18	MeO MeO	28	N-
9	O ₂ N-{\bigcirc}-	19	MeO MeO MeO	29	
10	F ₃ C-\(\bigc\)	20	<u>></u>	30	F + O

[本発明化合物の製造方法]

5

(1) 一般式(I)で示される本発明化合物のうち、Aが-COOR 基を表わし、かつR がC 1~10 アルキル基を表わす化合物、すなわち、一般式(IA)

$$(R^{5})_{n}$$
 $(R^{4})_{m}$ $N-X-C-COOR^{1-1}$ (IA)

(式中、 R^{1-1} はC 1 \sim 1 0 アルキル基を表わし、その他の記号は前記と同じ

意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(II)

$$(R^{5})_{n} \qquad (R^{4})_{m}$$

$$Cyc2 \qquad Cyc1 \qquad Z \longrightarrow R^{8} \quad (II)$$

(式中、R⁸は脱離基 (ハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等) を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式 (III)

(式中、R⁹は一〇H基、または一SH基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応させることにより製造すること ができる。

この反応は公知であり、例えば、有機溶媒(テトロヒドロフラン(THF)、

ジエチルエーテル、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、ペンタン、ヘキサン、ベンゼン、トルエン、ジメチルホルムアミド (DMF)、ジメチルスルホキシド (DMSO)、ヘキサメチルホスファアミド (HMPA)等)中、塩基 (水素化ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジン、ヨウ化ナトリウム、炭酸セシウム等)の存在下、0~80℃で行なわれる。

また、一般式 (IA) で示される化合物のうち、Yが-O - 基を表わす化合物、すなわち、一般式 (IA-1)

5

$$(R^5)_n$$
 $(R^4)_m$ $N-X-C-COOR^{1-1}$ (IA-1)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 10 一般式 (IV)

$$(R^5)_n$$
 $(R^4)_m$ $(Cyc2)$ $(Cyc1)$ (IV)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、 一般式 (III-1)

15 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応させることにより製造することもできる。

この反応は公知であり、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ベンゼン、トルエン等)中、アゾ化合物(アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1,1'ー(アゾジカルボニル)ジピペリジン、1,1'ーアゾビス(N,Nージメチルホルムアミド)等)およびホスフィン化合物(トリフェニルホスフィン、トリプチルホスフィン、トリメチルホスフィン等)の存在下、相当するアルコール化合物と0~60℃で反応させることにより行なわれる。

(2) 一般式(I) で示される本発明化合物のうち、Aが-COOR 1 基を表わし、かつR 1 が水素原子を表わす化合物、すなわち、一般式(IB)

$$(R^5)_n$$
 $(R^4)_m$ $N-X-C-COOH$ (IB)

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 前記一般式 (IA)で示される化合物を加水分解反応に付すことにより製造す ることができる。

前記の加水分解反応は公知であり、例えば、

- 15 (1)水と混和しうる有機溶媒(THF、ジオキサン、エタノール、メタノール等)またはそれらの混合溶媒中、アルカリ(水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等)の水溶液を用いるか、
- (2) アルカノール(メタノール、エタノール等)中、上記のアルカリを用20 いて無水条件で行なわれる。これらの反応は通常、0~100℃の温度で行なわれる。

また、一般式(IB)で示される化合物は一般式(V)

$$(R^5)_n$$
 $(R^4)_m$ $N-X-C-CN$ (V)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物を加水分解反応に付すことにより製造することもできる。

上記加水分解反応は公知であり、例えば、水と混和しうる有機溶媒(テトラヒドロフラン、ジオキサン、エタノール、メタノール、プロパノール等)、塩基(水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等)の水溶液を用いて、0℃~還流温度で行なうことができる。

(3) 一般式(I)で示される本発明化合物のうち、Aが1Hーテトラゾ10 ール-5ーイル基を表わす化合物、すなわち、一般式(IC)

$$(R^{5})_{n} \qquad (R^{4})_{m} \qquad \qquad N \rightarrow X \rightarrow C \rightarrow N \qquad (IC)$$

$$Cyc2 \qquad Cyc1 \qquad Z \rightarrow Y \qquad \parallel \qquad \qquad \qquad N \rightarrow N \qquad H$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(V)で示される化合物を環化反応に付すことにより、製造することができる。

15 上記環化反応は公知であり、例えば、有機溶媒(トルエン、ベンゼンテトラヒドロフラン、クロロホルム、塩化メチレン、ジエチルエーテル等)中、アジド系試薬(トリメチルシリルアジド、アジ化ナトリウム、アジドトリメチルチン、アジ化銅等)を用いて、0°C~環流温度で行なうことができる。

一般式 (II) 、一般式 (III) 、一般式 (IV) および一般式 (V) で示される 20 化合物は、公知化合物であるか、または公知の方法により製造することがで

きる。

例えば、一般式 (IV) で示される化合物のうち、2-(5-メチル-2-7 フェニルオキサゾールー4- イル) エタノールは、J. Med. Chem., 35, 1853-1864 (1992) 記載の方法に従って製造することができる。

何えば、一般式(IV)で示される化合物のうち、2-(5-メチル-2-(モルホリン-4-イル)オキサゾール-4-イル)エタノールは、J. Med.
 Chem., 41, 5037-5054 (1998)記載の方法に従って製造することができる。

例えば、一般式(Ⅲ) および(V) で示される化合物は反応工程式 1~2 で示す方法によって製造することができる。

10 反応工程式中、R¹⁰は水酸基の保護基(メチル基、トリチル基、メトキシメチル(MOM)基、1-エトキシエチル(EE)基、メトキシエトキシメチル(MEM)基、2-テトラヒドロピラニル(THP)基、トリメチルシリル(TMS)基、トリエチルシリル(TES)基、tープチルジメチルシリル(TBDMS)基、tープチルジフェニルシリル(TBDPS)基、アリル (Ac) 基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル(Bn)基、pーメトキシベンジル基、アリルオキシカルボニル(Alloc)基、2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル(Troc)基等)を表わし、haloはハロゲン原子を表わし、X¹は単結合、またはC1~2アルキレン基を表わ

し、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

反応工程式1

反応工程式2

反応工程式1中、出発原料として用いる一般式(VI)、(IX)、(X)および(XIII)で示される化合物は公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。

5 本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常 圧下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用 いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、あるいはカラ ムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することがで きる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行な ってもよい。

[薬理活性]

一般式(I)で示される本発明化合物が、PPAR受容体制御活性を有することは以下の実験で証明された。

PPAR αアゴニスト活性およびPPAR γアゴニスト活性の測定:

(1) ヒトPPAR α または γ 受容体を用いたルシフェラーゼアッセイの材 5 料の調製

全体の操作は、基本的な遺伝子工学的手法に基づき、また酵母 Oneーハイブリッド、または Twoーハイブリッドシステムで常法となっている手法を活用した。

チミジンキナーゼ (TK) プロモーター支配下のルシフェラーゼ遺伝子発 現ベクターとして、PicaGene Basic Vector 2 (商品名、東洋インキ社、カタログ No. 309-04821) からルシフェラーゼ構造遺伝子を切り出し、TKプロモーターをもつp TKβ (クロンテック社、カタログ No. 6179-1) から、必要最小のプロモーター活性として、TKプロモーター (-105/+51) 支配下のルシフェラーゼ遺伝子発現ベクターpTK-Luc.を作成した。TKプロモーター上流に、酵母 の基本転写因子である Gal4 蛋白の応答配列、UASを4回繰り返したエンハンサー配列を挿入し、4×UAS-TK-Luc.を構築し、レポーター遺伝子とした。以下に用いたエンハンサー配列 (配列番号 1) を示す。

配列番号1: Gal4 蛋白応答配列を繰り返したエンハンサー配列 5'-T (CGACGGAGTACTGTCCTCCG)x4 AGCT-3'

20 酵母 Gal4 蛋白のDNA結合領域のカルボキシル末端に、核内受容体ヒトPPAR αまたはγ受容体のリガンド結合領域を融合させた、キメラ受容体蛋白を発現するベクターを以下のように作成した。すなわち、PicaGene Basic Vector 2 (商品名、東洋インキ社、カタログ No. 309-04821)を基本発現ベクターとして、プロモーター・エンハンサー領域はそのままに、構造遺伝子をキメラ受容体蛋白のそれに交換した。

Gal4 蛋白のDNA結合領域、1番目から147番目までのアミノ酸配列を

コードするDNA下流に、ヒトPPAR αまたはγ受容体のリガンド結合領域をコードするDNAが、フレームが合うように融合して、PicaGene Basic Vector 2のプロモーター・エンハンサー領域下流に挿入した。この際、発現したキメラ蛋白が核内に局在すべく、ヒトPPAR αまたはγ受容体のリガンド結合領域のアミノ末端には、SV40 T-antigen 由来の核移行シグナル、Ala Pro Lys Lys Arg Lys Val Gly(配列番号 2)を配し、一方、カルボキシ末端には発現蛋白質の検出用にエピトープタグシークエンスとして、インフルエンザのヘマグルチニンエピトープ、Tyr Pro Tyr Asp Val Pro Asp Tyr Ala (配列番号 3)と翻訳停止コドンを順に配するようなDNA配列とした。

10 ヒトPPAR α または γ 受容体のリガンド結合領域として用いた構造遺伝子部分は、R. Mukherjee ら (J. Steroid Biochem. Molec. Biol., 51, 157 (1994) 参照)、M. E. Green ら (Gene Expression., 4, 281 (1995) 参照)、A. Elbrecht ら (Biochem Biophys. Res. Commun., 224, 431 (1996) 参照または A. Schmidt ら (Mol. Endocrinology., 6, 1634 (1992) 参照) に記載された、ヒトPPAR受容 4の構造比較から、

ヒトPPAR α リガンド結合領域: Ser¹⁶⁷-Tyr⁴⁶⁸ ヒトPPAR γ リガンド結合領域: Ser¹⁷⁶-Tyr⁴⁷⁸

20

(ヒトPPARγ1受容体、ヒトPPARγ2受容体では Ser²⁰⁴-Tyr⁵⁰⁶ に相当し、全く同じ塩基配列である。)をコードするDNAを使用した。また、基本転写に対する影響をモニターすべく、PPARリガンド結合領域を欠失した Gal4 蛋白のDNA結合領域、1番目から147番目までのアミノ酸配列のみをコードするDNAを有する発現ベクターも併せて調整した。

(2) ヒトPPARαまたはγ受容体を用いたルシフェラーゼアッセイ 宿主細胞として用いた CV-1 細胞は常法に従って培養した。すなわち、ダル ベッコ改変イーグル培地 (DMEM) に牛胎児血清 (GIBCO BRL 社、カタログ No. 26140-061) を終濃度10%になるように添加し、さらに終濃度50U/

m1のペニシリンGと 50μ g/m1の硫酸ストレプトマイシンを加えた培地にて、5%炭酸ガス中、37 \mathbb{C} で培養した。

レポーター遺伝子、Gal4-PPAR 発現ベクターの両DNAを、宿主細胞内へ導入するトランスフェクションに際し、細胞を予め10cm dish に2×10⁶ cells 播種しておき、血清を含まない培地で一回洗浄操作を施した後、同培地10m1を加えた。レポーター遺伝子10μg、Gal4-PPAR 発現ベクター0.5μgとLipofectAMINE(商品名、GIBCO BRL社、カタログ No. 18324-012)50μ1をよく混和し、上記培養 dish に添加した。37℃で培養を5~6時間続け、10m1の透析牛胎児血清(GIBCO BRL社、カタログ No. 26300-061)20%を含む培地を加えた。37℃で一晩培養した後、細胞をトリプシン処理によって分散させ、8000cells/100mlDMEM-10%透析血清/wellの細胞密度で96穴プレートに再播種し、数時間培養し細胞が付着したとき、検定濃度の2倍濃度を含む本発明化合物のDMEM-10%透析血清溶液100μ1を添加した。37℃で42時間培養し、細胞を溶解させ、常法に従ってルシフェラーゼ活性を測定した。

なお、本実験で、 $PPAR\alpha$ に対して有意にルシフェラーゼ遺伝子の転写を活性化できる陽性対照化合物カルバサイクリン(Eur. J. Biochem., 233, 242 (1996); Genes & Development., 10, 974 (1996) 参照) 10μ M添加時のルシフェラーゼ活性を 1.0 としたときの、本発明化合物 10μ M添加時の相対活性を表4に示した。

20

25

また、 $PPAR\gamma$ に対して有意にルシフェラーゼ遺伝子の転写を活性化できる、すでに血糖低下剤として上市されている、陽性対照化合物トログリタ ゾン (Cell., 83, 863 (1995)、Endocrinology., 137, 4189 (1996) および J. Med. Chem., 39, 665 (1996) 参照) 10μ M添加時のルシフェラーゼ活性を 1.0 としたときの、本発明化合物 10μ M添加時の相対活性を表 5 に示した。

さらに、有望化合物に対しては、3回行なって再現性を検討し、また、用

量依存性の有無を確認した。

表_4

化合物番号	陽性対照化合物 (カルバサイクリン)の 活性を1とした場合の 相対活性	
実施例2	0.5	

表 5

化合物番号	陽性対照化合物 (トログリタゾン) の 活性を1とした場合の 相対活性
実施例 2	6.7

本発明化合物の血糖および血中脂質の低下作用は、例えば以下の方法によ って測定することができる。 5

血糖および血中脂質の低下作用(1):

15

雄性 KKAy/Ta Jcl マウス(1群5匹)を8週齢で入荷後、個別ケージにて約 1週間の予備飼育を行なう。予備飼育期間中は、固形飼料および上水道水を 給水瓶から自由摂取させる。次に3日間、粉末飼料に切り替えて馴化飼育を 行ない、実験を開始する。実験開始当日(0日)、体重を測定し、尾静脈か 10 らマイクロキャピラリーを用いて採血後、血糖値を測定する。血糖値を指標 に層別無作為化法による群分けを行ない、1群5匹を割り付ける。翌日、午 前に体重を測定し、以降 6 日間、本発明化合物を 0.03% (w/w) あるいは 0.01% (w/w) 、0.003% (w/w) 含む飼料、もしくは粉末飼料を与えて飼育する。投 与開始4日目、および7日目午前に体重と摂餌量を測定し、平均摂餌量から 投与用量を換算する。投与開始後6日目に尾静脈採血を行ない、血糖値、血

操中トリグリセリド(TG)値を測定する(飽食時血糖、TG値)。投与開始7日目の体重測定後、エーテル麻酔下で腹部大静脈から採血し、血中インスリン・遊離脂肪酸(NEFA)、およびGOT、GPTを市販のキットを用いて測定する。また、肝臓を摘出し、湿重量を測定する。外側左葉の一部から総RNAを抽出し、ノーザンブロット(Northern Blot)法によって二頭酵素の遺伝子発現レベルを測定する。なお、摂餌量はコントロール群(粉末飼料のみ)、本発明化合物群(化合物を 0.03%あるいは 0.01%、0.003%含む粉末飼料)両者で有意な違いは認めず、平均摂時量から換算した投与量は 0.03%含有飼料投与群で約 4 0 mg/kg/d a y となる。

10 KKAy/Ta マウスにおける飽食時の血糖、血中インスリン、NEFA値あるいは血漿中TG値の低下作用は糖尿病、高脂血症、動脈硬化症等の予防および/または治療剤としての可能性を示唆するものである。また、この作用は PPARγの生体における活性化に由来している。一方、肝重量増加や肝の二頭酵素の発現量の増大はPPARαの生体における活性化を反映していることが示唆される。

血糖および血中脂質の低下作用(2):

20

25

雄性 Zucker fa/fa ラット(系統名 Crj-[ZUC]-fa/fa)、および正常対照動物リーン(lean)ラット(系統名 Crj-[ZUC]-lean)を8週齢で購入後、個別ケージにて約2週間の予備飼育を行なう。予備飼育期間中は、固形飼料および上水道水を自動給水装置から自由摂取させる。また、投与開始5日前より経口ゾンデを用いて擬似投与を行ない、実験を開始する。この間、一般状態観察を実施し、特に異常の認められなかった10週齢の動物を試験に供する。実験開始日の午前中に体重測定を行ない、尾静脈からマイクロキャピラリーを用いて採血後、血糖・遊離脂肪酸(NEFA)・TG、並びにHbA1c濃度を測定する。この中でHbA1c値および体重を指標にして層別無作為化法により1群5匹を割り付ける。加えて、他のパラメーターの平均値に偏りが

生じないように任意に入れ替える。群分け翌日以降、午前中に体重を測定した後、この体重基にいて本発明化合物を13日間連続で経口ゾンデを用いて強制経口投与する。なお、対照群および正常対照群(lean ラット)については媒体である0.5% MCを投与する。

5 投与開始1、4、7、10および13日目の午前中に摂餌量を測定し、平均摂餌量を算出する。投与開始7日目に尾静脈からマイクロキャピラリーを用いて採血後、血糖・NEFA・TG、並びにHbA1c濃度を測定する。また、投与開始14日目に経口糖負荷試験(OGTT)を実施し、耐糖能改善作用を評価する。OGTTは、その前日(投与開始後13日目)より絶食10 とし、翌日(投与開始後14日目)より採血を実施した後、40%グルコース液を2g/5m1/kg用量で経口投与する。糖負荷後、60分および120分後に尾静脈からマイクロキャピラリーを用いて採血後、血糖値を測定する。

OGTT終了後、給餌を再開し、投与開始15日目にも本発明化合物を投与する。投与開始16日目の午前中に体重を測定し、ラットをエーテル麻酔下で腹部大静脈から採血し、血糖・血中インスリン・NEFA・TG、およびGOT、GPTを市販のキットを用いて測定する。また、肝臓を摘出し、湿重量を測定する。

Zucker fa/fa ラットにおける飽食時の血糖、血中インスリン、NEFA、H 20 bA1 c値あるいは血漿中TG値の低下作用は糖尿病や高脂血症や動脈硬化症等の予防および/または治療剤としての可能性を示唆するものである。また、OGTTにおける空腹時血糖値の低下や耐糖能改善作用は糖尿病の予防および/または治療剤としての可能性を示唆する。これらの作用はPPARγの生体における活性化に由来している。一方、肝重量増加はPPARαの 生体における活性化を反映していることが示唆される。

血糖および血中脂質の低下作用(3):

15

入荷時年齢3~4歳、平均体重約3kgの雄性カニクイザルを購入し、法定検疫を実施した全ての動物を試験実施施設にてさらに約1ヶ月以上の期間、施設検疫および馴化する。動物は、サルケージに個別収容し、市販固形飼料約100gを1日1回給餌する。馴化が進むと動物は毎日ほぼ1時間以内に飼料を食べ終わるようになる。また、上水道水を自動給水装置から自由摂取させる。次に、14日間の予備飼育を行ない、試験開始前2週、および1週に体重測定を実施後、後肢伏在静脈から採血し、血液学的検査(赤血球数・ヘマトクリット・血色素量・血小板数・白血球数の測定)および血液化学的検査(GOT・GPT・アルカリフォスファターゼ・総蛋白質・尿中窒素・クレアチニン・クレアチニンキナーゼ・総ビリルビン・血糖・総コレステロール・HDL・LDL・TGの測定)を実施する。加えて、一般状態を観察し、馴化および予備飼育期間中順調に発育した個体を選別して使用する。また、予備飼育期間を含めて全動物の摂時量を毎日測定する。

10

15

20

各動物を順化期間終了日の体重に基いて層別無作為化法による群分けを行ない、1群3頭を割り付ける。投与開始1、3、7、10、14日目午前に体重を測定し、最も新しい体重に基いて本発明化合物を投与する。希釈液あるいは本発明化合物3~100mg/kg/dayを含む薬液を栄養カテーテルおよび注射筒を用いて1日1回、14日間反復経鼻胃内投与する。投与開始後、1、7、14日目の本発明化合物投与前に採血し、上述の血液学的検査および血液化学的検査を実施し、本発明化合物は随時血糖値には影響しないことを確かめる。また、投与開始前3週、および投与後14日目の投与後、1、2、4時間および給餌(1時間の摂取時間)後1、2、3時間に後肢伏在静脈あるいは前腕皮静脈から採血し、血糖・TG値を測定する。

正常カニクイザルにおける空腹時血漿TG値の低下作用は高脂血症や動脈 25 硬化症等の予防および/または治療剤としての可能性を示唆するものである。 この作用はPPAR a の生体における活性化を反映していることが想定され

る。同様に、食餌負荷後のTG上昇を抑制する点においてもこれは確認される。加えて、他の血液生化学的なパラメーターから毒性変化の有無が併せて 評価できる。

[毒性]

5 一般式(I)で示される本発明化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全であると考えられる。

産業上の利用可能性

[医薬品への適用]

10 一般式(I)で示される本発明化合物、およびそれらの非毒性塩は、PPAR受容体を制御する作用を有しており、血糖低下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患等の予防および/または治療剤、HDLコレステロール上昇剤、LDLコレステロールおよび/または VLDLコレステロールの減少剤、糖尿病やシンドロームXのリスクファクター軽減剤としての応用が期待される。

また、一般式(I)で示される本発明化合物、およびそれらの非毒性塩は特にPPAR αアゴニスト作用および/またはPPAR yアゴニスト作用を有しているため、血糖低下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、20 高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症等の予防および/または治療剤、HDLコレステロール上昇剤、LDLコレステロールおよび/または VLDLコレステロールの減少剤、そして動脈硬化進展抑制やその治療、また肥満抑制効果が期待され、血糖低下剤として糖尿病の治療や予防、高血圧の改善、シンドロームXのリスクファクター軽減や虚血性心疾患の発症予防剤としての応用が期待される。

一般式(I)で示される化合物またはそれらの非毒性塩は、

- 1) その化合物の予防および/または治療効果の補完および/または増強、
- 2) その化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、

および/または

5 3) その化合物の副作用の軽減

のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投10 与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、一般式(I)で示される化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、一般式(I)で示される化合物を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

上記併用剤により、予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定

15 されず、一般式(I)で示される化合物の予防および/または治療効果を補

完および/または増強する疾患であればよい。

例えば、一般式(I)で示される化合物の脂質低下作用の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、MTP (Microsomal Triglyceride Transfer Protein) 阻害剤、HMG-CoA還元酵素阻害剤、スクアレンシンセ20 ターゼ阻害剤、フィブラート系製剤(フィブリン酸誘導体)、ACAT (アシルCoA:コレステロール O-アシルトランスフェラーゼ)阻害剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、コレステロール吸収阻害剤、胆汁酸吸収阻害剤、回腸Na+/胆汁酸共輸送体(ileal Na+/bile acid transporter; IBAT)阻害剤、LDL受容体活性化剤/発現増強剤、リパーゼ阻害剤、プロブコール製剤、ニコ25 チン酸製剤、その他の抗高コレステロール血症治療剤等が挙げられる。

MTP阻害剤としては、BMS-201038、BMS-212122、BMS-200150、GW-328713、

R-103757 等が挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害剤としては、アトルバスタチン、フルバスタチン、ロバスタチン、ピタバスタチン、プラバスタチン、ロスバスタチン、シンバスタチン等が挙げられる。

5 ACAT阻害剤としては、F-12511、F-1394、CI-1011、メリナミド等が挙げ られる。

スクアレンシンセターゼ阻害剤としては、TAK-475 等が挙げられる。

フィブラート系製剤としては、gemfibrozil、clofibaret、bezafibrate、fenofibrate 等が挙げられる。

10 ACAT阻害剤としては、Cl-1011、FCE27677、RP73163 等が挙げられる。 コレステロール吸収阻害剤としては、SCH48461 等が挙げられる。 胆汁酸吸収阻害剤として、cholestyramine、cholestagel 等が挙げられる。 LDL受容体活性化剤/発現増強剤としては、MD-700、LY295427 等が挙げられる。

15 リパーゼ阻害剤としては、orlistat 等が挙げられる。

フィブラート系製剤と HMG-CoA 還元酵素阻害剤を併用した場合に、時折、 横紋筋融解症が伴うことが知られており、腎不全患者や腎機能の低下した患 者には禁忌となっている。上述の併用の中には、横紋筋融解症が発生するこ となく脂質代謝異常を是正できる可能性がある。

20 一般式(I)で示される化合物の血糖低下作用の補完および/または増強、 そして糖尿病合併症治療の効果増強の為の他の薬剤としては、例えば、スルフォニル尿素系血糖低下剤、ビグアナイド系製剤、αーグルコシダーゼ阻害薬、速効型インスリン分泌促進剤、インスリン製剤、DP(ジペプチジルペプチダーゼ)4阻害剤、β3アドレナリン受容体作動薬、糖尿病合併症治療 25 剤等と併用することが考えられる。

スルフォニル尿素系血糖低下剤としては、アセトヘキサミド、グリベンク

ラミド、グリクラジド、グリクロピラミド、クロルプロパミド、トラザミド、トルブタミド、グリメピリド等が挙げられる。

ビグアナイド系製剤としては、塩酸ブフォルミン、塩酸メトフォルミン等が挙げられる。

5 α ー グルコシダーゼ阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース等が挙 げられる。

速効型インスリン分泌促進剤としては、ナテグリニド、レパグリニド等が 挙げられる。

DP4阻害剤としては、NVP-DPP728A等が挙げられる。

10 β 3 アドレナリン受容体作動薬としては、AJ9677、L750355、CP331648 等 が挙げられる。

糖尿病合併症治療剤としては、エパルレスタット等が挙げられる。

一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の質量比は特に限定されない。 他の薬剤は、任意の2種以上を組み合わせて投与してもよい。

15 また、一般式(I)で示される化合物の予防および/または治療効果を補 完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、 現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

一般式(I)で示される本発明化合物、または一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

20

25

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人当たり、一回につき、1 mgから 1000mgの範囲で一日一回から数回経口投与されるか、または成人一人当たり、一回につき、1 mgから100mgの範囲で一日一回から数回非経口投与されるか、または一日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記

投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な 場合もある。

一般式(I)で示される本発明化合物、または一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、経口投与のための内服用固形剤、内服用液剤、および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、点眼剤、吸入剤等として用いられる。

経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。

経口投与のための内服用液剤は、薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

25

非経口投与の中で、外用剤の剤形には、例えば、軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により製造される。

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 5 ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に研和、または溶融させて調製され る。軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、 高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル(アジピン酸、ミリスチン酸、パルミ チン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、ミリスチン酸エ ステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステ 10 ル等)、ロウ類(ミツロウ、鯨ロウ、セレシン等)、界面活性剤(ポリオキ シエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(セタノ ール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等)、シリコン油 (ジメチルポリシロキサン等)、炭化水素類(親水ワセリン、白色ワセリン、 精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(エチレングリコール、 15 ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、 マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレピン油等)、 動物油(ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等)、水、吸収促進剤、 かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。 20 さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよ い。

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させて調製される。ゲル基剤 は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコ ール (エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤 (カルボキシメ チルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロ

25

ース、エチルセルロース等)、中和剤(トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤(モノステアリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて調製される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(プロピレングリコール、、1,3ーブチレングリコール等)、高級アルコール(2ーヘキシルデカノール、セタノール等)、乳化剤(ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤(ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤(尿素、グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 25 ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選

ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止 剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保 存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例 えば、ひとつまたはそれ以上の活性物を水、アルコール(エタノール、ポリ エチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸 濁化剤等から選ばれるもの単独または2種以上に溶解、懸濁または乳化させ て製造される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に 10 亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例え ば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を 含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第 3,095,355 号に詳しく記載されている。また、エアゾル剤として も構わない。

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等および20 それらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造、調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸

入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又 は懸濁させて使用する形態であってもよい。

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベ 5 ン等)、着色剤、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張 化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(カリボキシビニルポリ マー等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(デンプン、デキストリン等)、賦形剤(乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器(アトマイザー、ネブライザー) が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

15 非経口投与のためその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性 物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腟内投与 のためのペッサリー等が含まれる。

発明を実施するための最良の形態

10

25

20 以下、参考例および実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれら に限定されるものではない。

クロマトグラフィーによる分離の箇所、TLCに示されているカッコ内の 溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。 NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示し ている。

参考例1

5ーメトキシメトキシキノリン

5ーヒドロキシキノリン(10.3g)のジメチルホルムアミド(140m1) 溶液を氷冷し、水素化ナトリウム(3.0g,62.6% in oil)を加え、0℃で15分間撹拌した。反応混合物にメトキシメチルクロリド(6.5m1)を加え、0℃で2時間撹拌した。反応混合物に氷を加えて撹拌した後、水で希釈した。水層を酢酸エチルで抽出した。合わせた有機層を1N水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮することにより、下記物性値を有する標題化合物(10.4g)を得た。得られた化合物は精製することなく、次の反応に用いた。

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 8.91 (dd, J = 4.5, 1.5 Hz, 1H), 8.59 (ddd, J = 7.5, 0.9, 0.9 Hz, 1H), 7.76 (dd, J = 8.4, 0.9 Hz, 1H), 7.60 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 7.39 (dd, J = 8.4, 4.5 Hz, 1H), 7.15 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 5.39 (s, 2H), 3.54 (s, 3H)_o

参考例2

5-メトキシメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

20 参考例1で製造した化合物(10.4g)のメタノール(100ml)溶液に、

アルゴンガス雰囲気下、二酸化白金(1.0g)を加えた後、水素置換を行ない、24時間室温で撹拌を行なった。反応混合物をセライトでろ過した。ろ液を 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エ チル=4:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(8.7g)を得た。

5 TLC: Rf 0.67 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 6.89 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.38 (dd, J = 8.1, 0.9 Hz, 1H), 6.18 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 5.17 (s, 2H), 3.47 (s, 3H), 3.25 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.69 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 1.92 (m, 2H)_o

10 参考例3

3-(5-メトキシメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) -3-オキソプロパン酸・エチルエステル

参考例2で製造した化合物(4.1g)の塩化メチレン(80m1)溶液を氷 15 冷し、トリエチルアミン(4.4m1)およびエチルマロニルクロリド(3.2m1) を加え、0℃で30分間撹拌した。反応混合物に氷を加えて撹拌した。有機 層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢 酸エチル=2:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(6.3g)を得 20 た。

TLC: Rf 0.19 (ヘキサン: 酢酸エチル=3:1):

NMR (CDCl₃): δ 7.12 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 7.05-6.75 (br, 1H), 6.93 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 5.21 (s, 2H), 4.16 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.83 (br, 2H), 3.62 (s, 2H), 3.48 (s, 2H), 3.65 (s, 2H), 3.6

3H), 2.74 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 1.98 (m, 2H), 1.24 (t, J = 7.2 Hz, 3H).

参考例4

3-(5-メトキシメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンー1-イル)プロパン酸・エチルエステル

参考例3で製造した化合物(5.1g)の無水テトラヒドロフラン(150m1)溶液に、アルゴンガス気流下、ボランージメチルスルフィド錯体(24m1,2Mテトラヒドロフラン溶液)を加え、4℃で一晩、室温で3時間撹拌した。10 反応混合物にアセトンを加えて、撹拌した後、濃縮した。残渣を酢酸エチルで希釈後、1 N塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(1.2g)を得た。

TLC: Rf 0.71 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 6.99 (dd, J=8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.41 (d, J=8.1 Hz, 1H), 6.34 (d, J=8.1 Hz, 1H), 5.16 (s, 2H), 4.14 (q, J=7.2 Hz, 2H), 3.60 (t, J=7.2 Hz, 2H), 3.47 (s, 3H), 3.24 (t, J=5.4 Hz, 2H), 2.69 (t, J=6.6 Hz, 2H), 2.57 (t, J=7.2 Hz, 2H), 1.91 (m, 2H), 1.25 (t, J=7.2 Hz, 3H)。

20

参考例5

3-(5-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル

$$HO \longrightarrow N \longrightarrow O \longrightarrow CH_3$$

参考例4で製造した化合物(1.2g)のエタノール(25m1)溶液に、4 N塩化水素-ジオキサン溶液(4m1)を加え、室温で24時間撹拌した。 反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、水層を酢酸エチルで抽 出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃 縮することにより、下記物性値を有する標題化合物(1.1g)を得た。

TLC: Rf 0.32 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 6.92 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.14 (m, 1H), 4.61 (brs, 1H), 4.14 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.60 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 2H), 3.25 (m, 2H), 2.65 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.58 (m, 2H), 1.95 (m, 2H), 1.26 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1

5

20

 3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イ
 15 ル)プロパン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

参考例 5 で製造した化合物 (500mg) および 2 - (5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エタノール (871mg; J. Med. Chem., 35, 1853-1864 (1992)記載の方法に準じて製造した。) の塩化メチレン (20m1) 溶液に、トリフェニルホスフィン (1.0g) および 1, 1

- (アゾジカルボニル) ジピペリジン (1.0g) を加え、室温で2日間撹拌した。反応混合物を濃縮した。残渣にジエチルエーテルを加え、不溶物をろ去した。ろ液を2N水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=5:1) で精製し、下記物性値を有する本発明化合物 (721mg) を得た。

TLC: Rf 0.58 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.86 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 6.9 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.58 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.38(s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.24 (t, J = 6.9 Hz, 3H)_o

実施例1(1)~実施例1(11)

15 2-(5-メチル-2-(4-メチルフェニル)オキサゾール-4-イル) エタノールの代わりに相当する誘導体を用いて、実施例1と同様の操作に付 すことにより、以下に示す本発明化合物を得た。

実施例1(1)

5

20 3-(5-(2-(2-(ピペリジン-1-イル)-5-メチルチアゾール -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イ ル)プロパン酸・エチルエステル

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

TLC: Rf 0.70 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 6.97 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.17-4.09 (m, 2H), 3.59 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 3.35(m, 4H), 3.20 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 2.92 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.58 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.23(s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.62 (m, 6H), 1.25 (t, J = 6.9 Hz, 3H),

<u>実施例1 (2)</u>

5

3-(5-(2-(2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチルオキサプールー4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノ
 10 リン-1-イル)プロパン酸・エチルエステル

$$F = \begin{cases} N & O & CH_3 \\ O & CH_3 \end{cases}$$

TLC: Rf 0.73 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 8.08 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.68 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.99 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.21 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.96 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.55 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 1.92-1.84 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)₀

<u>実施例1 (3)</u>

20 3-(5-(2-(2-(4-エチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.65 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.88 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 7.8 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.7, 8.1 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 8.4 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.55 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.92-1.87 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 1.24 (t, J = 8.4 Hz, 3H).

実施例1_(4)_

5

10 3-(5-(2-(2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow 0 \longrightarrow CH_3$$

TLC: Rf 0.61 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

15 NMR (CDCl₃): δ 7.51 (dd, J = 8.1, 1.8 Hz, 1H), 7.43 (d, J = 1.8 Hz, 1H), 6.98 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.85 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.01 (s, 2H), 4.19 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.93 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.93-1.85 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1(5)

5

3-(5-(2-(4-クロロフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル

$$CI$$
 CH_3
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.90 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.39 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.24 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.55 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1(6)

3-(5-(2-(2-フェニル-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸・エチルエステル

$$\bigcirc \bigvee_{O \subset CH_3} O \bigvee_{O \subset CH_3}$$

TLC: Rf 0.35 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.99-7.96 (m, 2H), 7.42-7.40 (m, 3H), 6.99 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J =

7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.89 (m, 2H), 1.26 (t, J = 7.2 Hz, 3H).

5 実施例1(7)

3-(5-(2-(4-)7)7) - 5- 3 ルオキサゾールー4- 4 イル)エトキシ)-1 、2 、3 、4- 7 トラヒドロキノリン-1- 4 ルプロパン酸・エチルエステル

$$F$$
 F
 O
 CH_3
 O
 CH_3

10 TLC: Rf 0.43 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.99 (m 2H), 7.26 (m 2H), 6.99 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1 (8)

15

20

3-(5-(2-(2-(4-メトキシフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.36 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.90 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.01 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.94 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 3.11 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.89 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1 (9)

5

10 3-(5-(2-(4-t-)) -5-メチルオキサゾ $-\nu$ -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1 -イル) プロパン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 H_3C
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.66 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.89 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.43 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.56 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.89 (m, 2H), 1.34 (s, 9H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1 (10)

5

$$\mathsf{F} = \bigcup_{\mathsf{CH}_3} \mathsf{CH}_3$$

TLC: Rf 0.41 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.97 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.95 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.11 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.94 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.91 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.55 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.35 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例1_(11)

3-(5-(2-(2-(4-プロピルフェニル)-5-メチルオキサゾー
 15 ルー4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.40 (ヘキサン: 酢酸エチル=4:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.29 (m, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 8.4 Hz, 2H), 3.57

(t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.19 (m, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (m, 6H), 2.34 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.66 (m, 2H), 1.24 (t, J = 8.4 Hz, 3H), 0.93 (t, J = 7.2 Hz, 3H).

実施例2

5 3-(5-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 O
 O
 O
 O

実施例1で製造した化合物(718mg)をエタノール(25mL)およ 10 びテトラヒドロフラン(25m1)に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液 (2.4m1)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を氷冷し、2N塩酸を 加えて中和後、濃縮した。残渣を水洗後、ろ取した。この固体を減圧下、5 0℃で乾燥後、メタノールから再結晶することにより、下記物性値を有する 本発明化合物(448mg)を得た。

15 TLC: Rf 0.41 (クロロホルム:メタノール=10:1);
NMR (CDCl₃): δ 7.86 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.99 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 6.30 (m, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.20 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (m, 4H), 2.38 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.89 (m, 2H)₀

20

実施例2(1)~実施例2(11)

実施例1で製造した化合物の代わりに実施例1(1)~1(11)で製造 した化合物を用いて、実施例1と同様の操作に付すことにより、以下に示す

本発明化合物を得た。

実施例2 (1)

3-(5-(2-(2-(ピペリジン-1-イル)-5-メチルチアゾール
 -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

TLC: Rf 0.35 (0.35) (0.35) (0.35) (0.35) (0.35) (0.35) (0.35) (0.35) (0.35)

NMR (CDCl₃): δ 6.99 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 6.30 (m, 2H), 4.15 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.58 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.35 (m, 4H), 3.20 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.92 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.61 (m, 4H), 2.23 (s, 3H), 1.89 (m, 2H), 1.62 (m, 6H)_o

実施例2(2)

3-(5-(2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチル15 オキサゾールー4ーイル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

$$F = 0$$
 CH_3
 $O \rightarrow O$
 $O \rightarrow O$

TLC: Rf 0.62 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:4):

NMR (CDCl₃): δ 8.08 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.68 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.00 (t, J = 20 8.4 Hz, 1H), 6.32 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz,

2H), 3.60 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5 .7 Hz, 2H), 2.98 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (m, 4H), 2.39 (s, 3H), 1.90 (m, 2H) $_{\circ}$

実施例2(3)

5 3-(5-(2-(4-エチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

TLC: Rf 0.33 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:5);

NMR (CDCl₃): δ 7.88 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.25 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.00 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.31 (m, 2H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (J = 6.9 Hz, 2H), 3.49 (m, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.96 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.68 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.90 (m, 2H), 1.26 (t, J = 7.5 Hz, 3H)_o

15 実施例2(4)

3-(5-(2-(2-(1,3-ジオキサインダン-5-イル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸

20 TLC: Rf 0.46 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:5);

NMR (CDCl₃): δ 7.51 (dd, J = 8.1, 1.8 Hz, 1H), 7.43 (d, 1.8 Hz, 1H), 6.99 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.84 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.29 (t, J = 8.4 Hz, 2H), 6.01 (s, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.94 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (m, 4H), 2.34 (s, 3H), 1.89 (m, 2H)_o

5

実施例2(5)

10

15

TLC: Rf 0.30 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:5);

NMR (CDCl₃): δ 7.90 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.40 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.00 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H), 6.33 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (m, 2H), 2.96 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.61 (m, 2H), 2.36 (s, 3H), 1.90 (m, 2H)₀

実施例2 (6)

3-(5-(2-(2-7x-2)-5-x+3)-2) エーテトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸

20

TLC: Rf 0.57 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:4);

NMR (CDCl₃): δ 7.96 (m, 2H), 7.41 (m, 3H), 7.00 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.33 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.30 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.21 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.97 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.63 (t, J = 6.9 Hz, 4H), 2.37 (s, 3H), 1.90 (m, 2H)₀

実施例2(7)

5

15

3- (5- (2- (2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキ10 ノリン-1-イル) プロパン酸

TLC: Rf 0.64 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:4):

NMR (CDCl₃): δ 8.00 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.26 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.00 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.32 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.59 (dd, J = 7.5, 6.9 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.96 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.90 (m, 2H).

<u>実施例2(8)</u>

3-(5-(2-(2-(4-メトキシフェニル)-5-メチルオキサゾー
 20 ルー4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

TLC: Rf 0.78 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:10);

NMR (CDCl₃): δ 7.91 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.00 (dd, J = 8.4, 7.8 Hz, 1H), 6.94 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 6.32 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.30 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.2 Hz, 4H), 2.35 (s, 3H), 1.90 (m, 2H)_o

実施例 2_(9)

5

3-(5-(2-(2-(4-t-ブチルフェニル) -5-メチルオキサブ
 10 ール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1
 -イル) プロパン酸

TLC: Rf 0.76 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:10);

NMR (CDCl₃): δ 7.81 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.36 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.90 (dd, J = 8.7, 8.4 Hz, 1H), 6.23 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 6.18 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.11 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.52 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.12 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.89 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.53 (t, J = 6.9 Hz, 4H), 2.27 (s, 3H), 1.80 (m, 2H), 1.25 (s, 9H).

<u>実施例2(10)</u>

20 3-(5-(2-(2-(4-フルオロフェニル) -5-メチルオキサゾー

 $\nu-4-4\nu$) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-4 ν) プロパン酸

TLC: Rf 0.86 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:10);

5 NMR (CDCl₃): δ 7.97 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.95 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.12 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7.09 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.00 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.32 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 7.2 Hz, 4H), 2.36 (s, 3H), 1.90 (m, 2H)₀

10

実施例2(11)

15

20

TLC: Rf 0.44 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.29 (m, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.57 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.19 (m, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.61 (m, 6H), 2.34 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.66 (m, 2H), 0.93 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

参考例6

5-アセチルオキシキノリン

5 5ーヒドロキシキノリン (5.1g) のピリジン (100m1) 溶液に、無水 酢酸 (4.0m1) を加え、室温で3日間撹拌した。反応混合物を濃縮した。残 渣を水で希釈した。希釈液を酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をト ルエンで共沸し、下記物性値を有する標題化合物 (7.7g) を得た。得られた 10 化合物は精製することなく、次の反応に用いた。

TLC: Rf 0.27 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)。

参考例7

5-アセチルオキシー1,2,3,4-テトラヒドロキノリン

15

20

参考例 6 で製造した化合物(7.7g)のメタノール(50m1)溶液に、アルゴンガス気流下、二酸化白金(500mg)を加えた後、水素置換し、室温で一晩撹拌した。反応混合物をセライトでろ過し、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1→3:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(6.6g)を得た。

TLC: Rf 0.50 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1):

NMR (CDCl₃): δ 6.94 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.34 (m, 2H), 3.26 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.55 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.28 (s, 3H), 1.91 (m, 2H)_o

5 参考例8

5-アセチルオキシー1-(2-シアノエチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

参考例 7 で製造した化合物(5.3 g)のアクリロニトリル(10m1)溶液 に、塩化第一銅(1.4 g)および酢酸(0.8m1)を加え、アルゴンガス気流下、一晩還流した。反応混合物を室温まで放冷後、28%アンモニア水を加え、アルカリ性にした。この溶液を水で希釈した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー((1.5) で精製し、下記物性値を有する標題化合物((6.1) g)を得た。

TLC: Rf 0.43 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1):

NMR (CDCl₃): δ 7.06 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.40 (m, 2H), 3.65 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.35 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.59 (m, 4H), 2.29 (s, 3H), 1.94 (m, 2H)_o

20

参考例9

5-ヒドロキシ-1- (2-シアノエチル) -1, 2, 3, 4-テトラヒド ロキノリン

参考例8で製造した化合物(6.1g)のエタノール(150ml)溶液に2 N水酸化ナトリウム水溶液(15ml)を加え、室温で一晩撹拌した。反応 混合物を2N塩酸で中和した後、濃縮した。残渣を水で希釈し、酢酸エチル で抽出した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘ キサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(4.5 g)を得た。

TLC: Rf 0.61 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 6.93 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.19 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.14 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.78 (s, 1H), 3.64 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.34 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.66 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 1.99 (m, 2H)_o

参考例10

5

15 3-(5-(2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル) -5-メチルチアゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパンニトリル

2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-5-20 メチルチアゾール-4-イル)エタノール(1.79g)、参考例9で製造した化

合物 (800mg) およびトリフェニルホスフィン (2.10g) の無水塩化メチレン (45ml) 溶液に、1, 1'ー (アゾジカルボニル) ジピペリジン (2.02g) をアルゴンガス気流下で加え、室温で4時間撹拌した。反応混合物を濃縮した。残渣をジエチルエーテルで希釈し、ろ過した。ろ液を2N水酸化ナトリウム水溶液 (20ml)、水 (100ml) および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=5:1) で精製し、下記物性値を有する標題化合物 (1.55g) を得た。

TLC: Rf 0.55 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.00 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.30 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.18 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 5.92-5.82 (m, 1H), 5.78-5.70 (m, 1H), 4.18 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.88-3.81 (m, 2H), 3.64 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.54 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 3.31-3.27 (m, 2H), 2.94 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.63 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.58 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.31-2.20 (m, 2H), 2.26 (s, 3H), 1.99-1.87 (m, 2H)_o

15

5

実施例3

3-(5-(2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル) -5-メチルチアゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・2塩酸塩

20

参考例10で製造した化合物(1.16g)のエタノール(30m1)溶液に、5N水酸化ナトリウム水溶液(5.00m1)を加えて、80℃で15時間撹拌した。反応混合物に2N塩酸を加えて、pHを5に調整後、酢酸エチルで抽出

した。抽出液を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥後、濃縮した。残渣の酢酸エチル(10ml)溶液に、4N塩化水素一 酢酸エチル溶液(5ml)を加え、室温で5分間撹拌した。反応混合物をジ エチルエーテルで希釈後、ろ過することにより、下記物性値を有する本発明 化合物(1.33g)を得た。

TLC: Rf 0.44 (0.44) (0.44) (0.44) 0.44 (0.44) 0.44 (0.44) 0.44 (0.44) 0.44 (0.44) 0.44

NMR (DMSO-d₆): δ 6.96 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.36 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 5.99-5.90 (m, 1H), 5.80-5.75 (m, 1H), 5.60-3.80 (br, 1H), 4.16 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 4.09 (brs, 2H), 3.77 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 3.48 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.16 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 3.06 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.55-2.45 (m, 2H), 2.45 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.34-2.20(m, 2H), 2.22 (s, 3H), 1.84-1.72 (m, 2H)_o

実施例4(1)~実施例4(4)

2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-5
15 メチルチアゾールー4-イル)エタノールの代わりに相当する誘導体、および参考例9で製造した化合物またはその代わりに相当する誘導体を用いて、参考例10→実施例3(塩酸塩に変換する操作は行なわなかった。)と同様の操作に付すことにより、以下に示す本発明化合物を得た。

20 実施例4(1)

5

3-(5-(2-(2-(4-)3+)3-3+)3-(5-(2-(4-)3+)3-3+)3-(5-(2-(2-(4-)3+)3+)3-(2-3+)3-

TLC: Rf 0.32 (クロロホルム: メタノール=9:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.87 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.27 (m, 2H), 7.00 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.31 (t, J = 9.0 Hz, 2H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (m, 4H), 2.52 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 1.90 (m, 2H)_o

<u>実施例4 (2)</u>

5

 3-(7-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イ
 10 ル) プロパン酸

TLC: Rf 0.47 (クロロホルム: メタノール=9:1):

NMR (CDCl₃): δ 7.85 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.24 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.82 (d, J = 7.8 Hz, 1H), 6.53 (d, J = 2.1 Hz, 1H), 6.18 (dd, J = 7.8, 2.1 Hz, 1H), 4.25 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 3.69 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 3.26 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.90 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 2.68 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.60 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.39 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 1.93 (m, 2H)₀

実施例4(3)

20 3-(6-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸

TLC: Rf 0.32 (0.32 (0.32 (0.32 (0.32 (0.32 (0.32 (0.32));

NMR (CDCl₃): δ 7.86 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.23 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.67 (d, J = 2.1 Hz, 2H), 6.60 (s, 1H), 4.16 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.50 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.18 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.93 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.73 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 1.92 (m, 2H)_o

実施例4(4)

5

3-(5-(2-(2-(6-ジメチルアミノピリジン-3-イル)-5 10 メチルオキサゾールー4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸

TLC: Rf 0.29 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 8.72 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.98 (dd, J = 9.0, 2.4 Hz, 1H), 6.99 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.53 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 6.31 (t, J = 9.0 Hz, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.59 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.49 (s, 1H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 3.15 (s, 6H), 2.94 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.9 Hz, 4H), 2.34 (s, 3H), 1.89 (m, 2H)_o

<u>実</u>施例 5

20 5-(2-(2-(4-クロロフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-

イル) エトキシ) -1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル) エチル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパンニトリル (421mg:2-(2 - (1, 2, 5, 6ーテトラヒドロピリジンー1ーイル)ー5ーメチルチア ゾール) エタノールの代わりに2-(2-(4-クロロフェニル)-5-メ チルオキサゾールー4ーイル)エタノールを用いて、参考例10と同様に操 作に付すことにより製造した。) およびアジドトリメチルチン (617mg) 10 の無水トルエン (10m1) 溶液をアルゴンガス気流下、室温で48時間撹 拌した。反応混合物を濃縮した。残渣をメタノール(20m1)で希釈後、 1 N塩酸(10m1)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を酢酸エ チルで抽出した。抽出液飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル) 15 で精製し、下記物性値を有する本発明化合物(300mg)を得た。 TLC: Rf 0.37 (クロロホルム: メタノール=9:1); NMR (DMSO- d_6): δ 7.90 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.55 (d, J= 8.7 Hz, 2H), 6.91 (dd, J = 8.4, 8.4 Hz, 1H, 6.29 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.11 (t, J = 6.3)

実施例6 (1) ~実施例6 (3)

2.40 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 1.75-1.65 (m, 2H),

20

Hz. 2H), 3.60 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 3.10-3.01 (m, 4H), 2.89 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.50-

2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-5-メチルチアゾール-4-イル)エタノールの代わりに相当する誘導体を用いて、参考例10→実施例5と同様の操作に付すことにより、以下に示す本発明化合物を得た。

5

実施例6(1)

5-(2-(2-(4-h)) フルオロメチルフェニル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル) エチル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

$$F = \bigcup_{O \subset H_3} \bigcup_{N \subset H_3 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus N} \bigcup_{N \in H_1 \setminus N} \bigcup_{N \in H_2 \setminus$$

10

15

TLC: Rf 0.60 (酢酸エチル);

NMR (DMSO- d_6): δ 8.10 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.85 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 6.91 (t, J = 8.5 Hz, 1H), 6.32-6.23 (m, 2H), 4.13 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 3.64-3.57 (m, 2H), 3.10-3.03 (m, 4H), 2.92 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.45 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.37 (s, 3H), 1.76-1.66 (m, 2H)_o

実施例6(2)

5-(2-(2-(4-フルオロフェニル)-5-メチルオキサゾール-4 -イル)エトキシ)-1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル)エチル) 20 -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

TLC: Rf 0.64 (酢酸エチル);

NMR (DMSO-d₆): δ 7.94 (dd, J = 9.0, 5.5 Hz, 2H), 7.32 (t, J = 9.0 Hz, 2H), 6.91 (t, J = 8.5 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 4.11 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.64-3.57 (m, 2H), 3.10-3.03 (m, 4 H), 2.88 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.45 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.33 (s, 3H), 1.76-1.66 (m, 2H)₀

実施例6(3)

5-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-10 イル)エトキシ)-1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル)エチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 N
 N
 N
 N
 N
 N

TLC: Rf 0.38 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (DMSO-d₆): δ 7.79 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.29 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.91 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.29 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.11 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.61 (dd, J = 7.5, 7.5 Hz, 2H), 3. 12-3.02 (m, 4H), 2.87 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.46 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 1.71 (m, 2H)₀

<u>実施例7(1)~実施例7(4)</u>

20 参考例5で製造した化合物またはその代わりに相当する誘導体、および2

- (5-メチル-2-(4-メチルフェニル) オキサゾール-4-イル) エタノールまたはその代わりに相当する誘導体を用いて、実施例1と同様の操作に付すことにより、以下に示す本発明化合物を得た。

5 実施例7(1)

 $3-(5-(2-(4-\nu)r))$ $-5-\lambda$ チルオキサゾール $-4-(4-\nu)$ エトキシ) -1 , 2 , 3 , 4-テトラヒドロキノリン-1 $-(4-(4-\nu)r)$ プロパン酸・メチルエステル

$$NC - OCH_3$$

10 TLC: Rf 0.37 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.99 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.64 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.92 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.21 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.17 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.13 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.60 (s, 3H), 3.52 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.13 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.89 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.52 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.50 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.32 (s, 3H), 1.81 (m, 2H).

15

実施例7(2)

20

TLC: Rf 0.63 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.86 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.90 (m, 1H), 6.18 (m, 2H), 4.22 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.13 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.80 (t, J = 6.9 Hz, 1H), 3.69 (t, J = 6.9 Hz, 1H), 3.21 (m, 4H), 2.95 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.36 (m, 2H), 2.35 (s, 2H), 1.88 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例7(3)

5-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール
 10 -4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)ペンタン酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.54 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.85 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.96 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.22 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.12 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.26 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.19 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.33 (m, 2H), 1.89 (m, 4H), 1.62 (m, 2H), 1.25 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

20 実施例7(4)

2-(5-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) 酢酸・エチルエステル

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 O
 CH_3

TLC: Rf 0.64 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:2);

NMR (CDCl₃): δ 7.86 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.94 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.09 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.20 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.16 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.97 (s, 2H), 3.33 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.66 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.94 (m, 2H), 1.23 (t, J = 7.2 Hz, 3H)_o

実施例8 (1) ~ 実施例8 (4)

10 実施例1で製造した化合物の代わりに実施例7(1)~7(4)で製造した化合物を用いて、実施例1と同様の操作に付すことにより、以下に示す本発明化合物を得た。

実施例8(1)

5

15 3-(5-(2-(2-(4-シアノフェニル) -5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸

TLC: Rf 0.41 (クロロホルム: メタノール=9:1);

20 NMR (CDCl₃): δ 8.07 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.71 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.00 (t, J =

8.4 Hz, 1H), 6.31 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 6.27 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.21 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.60 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.21 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.97 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.61 (m, 4H), 2.39 (s, 3H), 1.89 (m, 2H)_o

5 実施例8(2)

4-(5-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) ブタン酸

10 TLC: Rf 0.66 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.85 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.96 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.23 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.28 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.19 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.41 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 2.38(s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.88 (m, 4H)_o

15

実施例8 (3)

20

TLC: Rf 0.78 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.85 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 6.96 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.23 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.24 (t, J = 7.2 Hz, 2H), 3.19 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.62 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.39 (m, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.88 (m, 2H), 1.65 (m, 4H)₀

実施例8(4)

5

 2-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イ
 10 ル) 酢酸

TLC: Rf 0.55 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CDCl₃): δ 7.85 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.22 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 6.98 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 2H), 6.33 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.14 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.96 (s, 2H), 3.30 (t, J = 5.7 Hz, 2H), 2.95 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.67 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.96 (m, 2H)_o

実施例9

15

3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール
 20 -4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・ナトリウム塩

実施例2で製造した化合物(100mg)のエタノール(2ml)溶液に、1N水酸化ナトリウム水溶液(0.23ml)を室温で10分間撹拌した。反応混合物を濃縮することにより、下記物性値を有する本発明化合物(73mg)を得た。

TLC: Rf 0.51 (0.51);

NMR (DMSO- d_6): δ 7.78 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 7.29 (d, J = 8.0 Hz, 2H), 6.86 (t, J = 8.0 Hz, 1H), 6.23 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 6.16 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 4.09 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 3.41-3.33 (m, 2H), 3.14-3.09 (m, 2H), 2. 86 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.45 (t, J = 6.5 Hz, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 2.08-2.01 (m, 2H), 1.79-1.69 (m, 2H) $_{\circ}$

実施例9(1)~実施例9(3)

実施例2で製造した化合物の代わりに、実施例2(2)、2(5)および2(10)で製造した化合物を用いて、実施例9と同様の操作に付すことに より、以下に示す本発明化合物を得た。

実施例9(1)

5

10

3-(5-(2-(2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノ
 20 リン-1-イル)プロパン酸・ナトリウム塩

$$F = \begin{cases} N & O & O \\ O & O \\ O & O \end{cases}$$

TLC: Rf 0.47 (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1);

NMR (DMSO-d₆): δ 8.09 (d, , J = 8.4 Hz, 2H), 7.84 (d, , J = 8.4 Hz, 2H), 6.83 (dd, J = 8.7, 8.1 Hz, 1H), 6.24 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 6.16 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.11 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.50-3.30 (m, 2H), 3.11 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.90 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.44 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.36 (s, 3H), 2.05 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 1.78-1.58 (m, 2H)_o

実施例9(2)

3-(5-(2-(2-(4-クロロフェニル))-5-メチルオキサゾールー4-イル) エトキシ)-1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン-1-イ
 10 ル)プロパン酸・ナトリウム塩

TLC: Rf 0.57 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CD₃OD): δ 7.92 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 7.47 (d, J = 8.7 Hz, 2H), 6.90 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.38 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.21 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 4.18 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.53 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.20 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.93 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.51 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 2.38 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.33 (s, 3H), 1.82 (quint., J = 5.4 Hz, 2H)₀

実施例9(3)

3-(5-(2-(2-(4-フルオロフェニル) -5-メチルオキサゾー
 20 ルー4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸・ナトリウム塩

$$F \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow O$$

TLC: Rf 0.76 (クロロホルム: メタノール=10:1);

NMR (CD₃OD): δ 7.96 (dd, J = 9.0, 8.7 Hz, 2H), 7.18 (dd, J = 9.0, 8.7 Hz, 2H), 6.90 (dd, J = 8.4, 8.1 Hz, 1H), 6.38 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 6.20 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 4.16 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 3.53 (t, J = 7.8 Hz, 2 H), 3.20 (t, J = 5.4 Hz, 2H), 2.91 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.51 (t, J = 6.3 Hz, 2H), 2.38 (t, J = 7.8 Hz, 2H), 2.31 (s, 3H), 1.82 (quint., J = 5.4 Hz, 2H)_o

製剤例1

5

10 以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に50mgの活性 成分を含有する錠剤100錠を得た。

3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル)プロパン酸・・・・・5.0g

15 ・カルボキシメチルセルロースカルシウム (崩壊剤) ・・・・・0.2 g

・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) ・・・・・0.1 g

・微結晶セルロース ・・・・・4.7 g

製剤例2

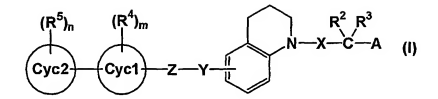
20 以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法により滅菌し、5 m l ずつアンプルに充填し、常法により凍結乾燥し、1アンプル中 2 0 m g の活性成分を含有するアンプル100本を得た。

・3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾー

ルー4ーイル) エトキシ) -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン-1ーイル) プロパン酸・・・・・2.0 g・マンニトール・・・・・20 g・蒸留水・・・・・1000m 1

請求の範囲

1. 一般式(I)



5 (式中、

Aは1) $-COOR^1$ 基、または $1H-テトラゾール-5-イル基を表わし、 <math>R^1$ は1) 水素原子、または2) $C1\sim10$ アルキル基を表わし、

 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して、1)水素原子、または2) $C1\sim10$ アルキル基を表わすか、あるいはそれらが結合する炭素原子と一緒になって、

10 C3~7シクロアルキレン基を表わし、

Xは1)単結合、または2)C1~3アルキレン基を表わし、

Yは1) -O-基、または2) -S-基を表わし、

ZはC1~4アルキレン基を表わし、

Cyc1およびCyc2はそれぞれ独立して、

- 15 1) 一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環または 三環式炭素環アリール、または
 - 2)酸素原子、窒素原子または硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3~15員の単環、二環または三環式ヘテロ環アリールを表わし、
- 20 R⁴およびR⁵はそれぞれ独立して、
 - 1) C1~10アルキル基、2) C2~10アルケニル基、3) C2~10 アルキニル基、4) C1~10アルコキシ基、5) C1~10アルキルチオ 基、6) ハロゲン原子、7) トリハロメチル基、8) トリハロメトキシ基、

9) トリハロメチルチオ基、10) シアノ基、11) ニトリル基、または1

2) -NR⁶R⁷基を表わし、

 R^6 および R^7 はそれぞれ独立して、 $C1\sim10$ アルキル基を表わし、mおよびnはそれぞれ独立して、0 または $1\sim3$ の整数を表わす。)

- 5 で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。
 - 2. Aが一COOR¹基である請求の範囲1記載のテトラヒドロキノリン誘導 体化合物、またはそれらの非毒性塩。
- 10 3. Aが1Hーテトラゾールー5ーイル基である請求の範囲1記載のテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。

キノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。

15

キノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。

- 6. 化合物が
- 20 (1) 3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル、

(2) 3-(5-(2-(4-)7)7)ルオロメチルフェニル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル、

- (3) 3-(5-(2-(4-エチルフェニル)-5-メチルオキサゾー
- 5 ルー4ーイル)エトキシ)ー1,2,3,4ーテトラヒドロキノリンー1ーイル)プロパン酸・エチルエステル、
 - (4) 3-(5-(2-(2-(1, 3-ジオキサインダン-5-イル) -5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒド ロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル、
- 10 (5) 3-(5-(2-(2-(4-クロロフェニル) 5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル、
- 15 酸・エチルエステル、
 - (7) 3-(5-(2-(4-)7)7) (7) 3-(5-(2-(4-)7)7) (7) 3-(5-(2-(4-)7)7) (7) 3-(5-(2-(4-)7)7) (8) -1 (9) -1 (1) -1 (1) -1 (2) -1 (3) -1 (4) -1 (7) -1 (7) -1 (7) -1 (7) -1 (7) -1 (7) -1 (8) -1 (7) -1 (7) -1 (8) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (1) -1 (1) -1 (1) -1 (2) -1 (3) -1 (4) -1 (4) -1 (5) -1 (7) -1 (7) -1 (7) -1 (8) -1 (7) -1 (7) -1 (8) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (9) -1 (1) -1
 - (8) 3-(5-(2-(4-メトキシフェニル) -5-メチルオキサゾ
- 20 ールー4ーイル)エトキシ)-1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン-1ーイル)プロパン酸・エチルエステル、
 - (9) 3-(5-(2-(4-t-)) チャンフェニル) -5-メチルオキサ $\sqrt{-}$ $\sqrt{-}$

1-イル) プロパン酸・エチルエステル、

- (11) 3-(5-(2-(4-プロピルフェニル)-5-メチルオキサ プール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸・エチルエステル、
- 5 (12) 3-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾ ール-4-イル) エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン-1 ーイル)プロパン酸、
 - (13) 3-(5-(2-(4-h))) -5-x + 2 + 3 + 4
- 10 キノリンー1ーイル)プロパン酸、
 - (14) 3-(5-(2-(4-エチルフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1
 -イル) プロパン酸、
 - (15) 3-(5-(2-(2-(1, 3-ジオキサインダン-5-イル)-5
- 15 ーメチルオキサゾールー4ーイル)エトキシ)ー1,2,3,4ーテトラヒ ドロキノリンー1ーイル)プロパン酸、
 - (16) 3-(5-(2-(4-クロロフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1
 -イル) プロパン酸、
- 20 (17) 3-(5-(2-(2-フェニル-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸、
 - (18) 3-(5-(2-(4-h))) -5-(4-h) -5-(4-h) -1, 2, 3, 4-r
- 25 ロキノリンー1ーイル)プロパン酸、
 - (19) 3-(5-(2-(4-メトキシフェニル) -5-メチルオキサ

''-ル-4- (1) x + (1) -1, 2, 3, 4- (1) -1 (1) プロパン酸、

- (20) 3-(5-(2-(4-t-ブチルフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-(4-1) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン <math>-1-(4-1) プロパン酸、
- (22) 3-(5-(2-(4-プロピルフェニル)-5-メチルオキサ
 10 ゾール-4-イル)エトキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンー
 1-イル)プロパン酸、
 - (23) 3-(5-(2-(4-メチルチオフェニル)-5-メチルオキサゾール-4-(4-1) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン <math>-1-(1) プロパン酸、
- 15 (24) 3-(7-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾ ール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1 ーイル) プロパン酸、
- 20 ーイル)プロパン酸、
 - (26) 3-(5-(2-(6-ジメチルアミノピリジン-3-イル)-5-メチルオキサゾール-4-イル) エトキシ) <math>-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸、
- (27) 3-(5-(2-(4-シアノフェニル)-5-メチルオキサゾ
 25 ールー4ーイル)エトキシ)-1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン-1ーイル)プロパン酸・メチルエステル、

(28) 4-(5-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾ <math>-ル-4-4ーイル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1 -イル) ブタン酸・エチルエステル、

- (29) 5-(5-(2-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾ
- 5 ールー4ーイル) エトキシ) -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン-1ーイル) ペンタン酸・エチルエステル、
- 10 (31) 3-(5-(2-(2-(4-シアノフェニル)-5-メチルオキサゾ ール-4-イル) エトキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1 ーイル) プロパン酸、
- 15 ーイル)ブタン酸、
 - (33) 5-(5-(2-(4-メチルフェニル)-5-メチルオキサゾ -ル-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1 -イル) ペンタン酸、または
- (34) 2-(5-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾ
 20 ールー4ーイル) エトキシ) -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン-1
 ーイル) 酢酸である請求の範囲4記載のテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。

7. 化合物が

25 (1) $3-(5-(2-(2-(l^2))))-1-(1))-5-(1)$ n-4-(1) x+2) -1, 2, 3, 4-(1)

イル)プロパン酸・エチルエステル、

(2) 3-(5-(2-(2-(ピペリジン-1-イル))-5-メチルチアゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸、または

- 5 (3) 3-(5-(2-(2-(1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-1-イル) -5-メチルチアゾール-4-イル) エトキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル) プロパン酸である請求の範囲5記載のテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。
- 10 8. 化合物が
 - (1) 5-(2-(2-(4-クロロフェニル) -5-メチルオキサゾール-4 -イル) エトキシ) -1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル) エチル) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン、
 - (2) 5-(2-(2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-5-メチルオキ
- 15 サゾール-4ーイル) エトキシ) -1ー(2ー(1Hーテトラゾール-5ーイル) エチル) -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン、
 - (3) $5-(2-(4-7)\nu + 1) 5-\nu + 1$ $4-(4-7)\nu + 1$ $4-(4-7)\nu + 1$ -1, 2, 3, $4-(7-7)\nu + 1$ -1, 2, 3, $4-(7-7)\nu + 1$ -1, 2, 3, 4
- 20 (4) 5-(2-(2-(4-メチルフェニル) -5-メチルオキサゾール-4
 -イル) エトキシ) -1-(2-(1H-テトラゾール-5-イル) エチル)
 -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンである請求の範囲3記載のテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩。
- 25 9. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘導 体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有する医薬組成物。

10. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有するペルオキシソーム増殖薬活性化受容体(PPAR)制御剤。

5

- 11. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有するペルオキシソーム増殖薬活性化受容体(PPAR) αおよびγ型制御剤。
- 10 12. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有するペルオキシソーム増殖薬活性化受容体(PPAR) αおよびγ型アゴニスト。
- 13. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘 3. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘 3. 導体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有する血糖低下お よび/または脂質低下剤。
- 14. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示されるテトラヒドロキノリン誘導体化合物、またはそれらの非毒性塩を有効成分として含有する糖尿病、肥 満、シンドロームX、高コレステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患の予防および/または治療剤。

ロールの減少剤、糖尿病および/またはシンドロームXのリスクファクター 軽減剤。

SEQUENCE LISTING

<110> ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.	
<120> Tetrahydroquinoline derivatives and an agent comprising the	ese
derivatives as active ingredient	
<130> ONF-4200PCT	
<150> JP 2001-184068	
<151> 2001-06-08	
<160> 3	
<170> PatentIn Ver. 2.1	
<210> 1	
<211> 85	
<212> DNA	
<213> Artificial sequence	
⟨220⟩	
<223> Enhancer sequence including 4 times repeated Gal4 protein respon	ıse
sequences	
<400> 1	
tcgacggagt actgtcctcc gcgacggagt actgtcctcc	60
gcgacggagt actgtcctcc gagct	85
⟨210⟩ 2	
⟨211⟩ 9	
<212> PRT	
<213> Unknown	
⟨220⟩	
<pre><223> Nuclear localozation signal derived from SV-40 T-antigen</pre>	

⟨400⟩ 2

Ala Pro Lys Lys Lys Arg Lys Val Gly

1

- 5

⟨210⟩ 3

⟨211⟩ 9

<212> PRT

<213> Influenza virus

<220>

<223> hemagglutinin epitope

<400> 3

Tyr Pro Tyr Asp Val Pro Asp Tyr Ala

1

5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/06005

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D215/20, 401/12, 409/12, 413/12, 413/14, 417/12,				
	417/14, A61K31/4709, 31/47			
A coording to	9/10, 9/12, 43/00 International Patent Classification (IPC) or to both na	discal standification and TDC		
		itional classification and IPC		
	SEARCHED	1 1 10 .1 1 1		
Minimum ad Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07D215/20, 401/12, 409/1:	by classification symbols) 2. 413/12, 413/14, 417/	12.	
	417/14, A61K31/4709, 31/47	7, A61P3/04, 3/06, 3/10,	, 9/00,	
	9/10, 9/12, 43/00			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched	
		•		
	ata base consulted during the international search (nam STRY (STN), CA (STN), CAOLD (STN)		rch terms used)	
KEGI	SIRI(SIN), CA(SIN), CAOLD(SIN)	, CAPLOS (SIM)		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	into of the relevant necessary	Relevant to claim No.	
	•			
A	WO 98/00403 A1 (Eli Lilly ar 08 January, 1998 (08.01.98),	ia co.),	1-15	
	Full text			
	& JP 2000-515501 A & EP			
		9735134 A 121203 A		
	& 2A 5703007 A & 1B			
A	WO 00/12491 A1 (Ono Pharmace	eutical Co., Ltd.),	1-15	
	09 March, 2000 (09.03.00), Full text			
	& JP 2000-567520 A & EP	1108713 A1	•	
	& KR 2001072871 A & AU			
A	WO 99/15520 Al (Ono Pharmace	entical Co Ltd)	1-15	
21	01 April, 1999 (01.04.99),	sucrear co., nea.,,	1-13	
	Full text			
	& AU 9890027 A			
X Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with the		
considered	to be of particular relevance	understand the principle or theory under	erlying the invention	
date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the c considered novel or cannot be consider		
	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be			
	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step		
means combination being obvious to a person skilled in the art			skilled in the art	
than the priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search 26 August, 2002 (26.08.02) Date of mailing of the international search report 10 September, 2002 (10.09.02)				
20 A	uguse, 2002 (20:00:02)	10 Deptember, 2002	(10.09.02)	
Name and m	Billing address of the ISA/	Authorized officer		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		**************************************		
Facsimile No.		Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/06005

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	WO 97/31910 A1 (Merck & Co., Inc.), 04 September, 1997 (04.09.97), Full text & JP 2000-505471 A & EP 885205 A1 & US 5780480 A & AU 9721332 A	1-15
	,	
		·

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))
Int. Cl⁷ C07D215/20, 401/12, 409/12, 413/12, 413/14, 417/12, 417/14, A61K31/4709, 31/47, A61P3/04, 3/06, 3/10, 9/00, 9/10, 9/12, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07D215/20, 401/12, 409/12, 413/12, 413/14, 417/12, 417/14, A61K31/4709, 31/47, A61P3/04, 3/06, 3/10, 9/00, 9/10, 9/12, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CA (STN), CAOLD (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連すると認められる文献

O: ME / SCHOOLIN			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	WO 98/00403 A1 (ELI LILLY AND COMPANY) 1998.01.08 全文 &JP 2000-515501 A &EP 1019378 A1 &US 6121282 A &AU 9735134 A &ZA 9705867 A & IL 121203 A	1-15	
A	WO 00/12491 A1 (小野薬品工業株式会社) 2000.03.09 全文 &JP 2000-567520 A &EP 1108713 A1 &KR 2001072871 A &AU 9954434 A	1–15	

☑ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 26.08.02 国際調査報告の発送日 26.08.02 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9638 榎本 佳予子 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP02/06005

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	・関連する
A A	WO 99/15520 A1 (小野 出工業株式会社) 1999.04.01	請求の範囲の番号 1-15
	全文	1 10
	&AU 9890027 A	
A	WO 97/31910 A1 (MERCK & CO., INC.) 1997.09.04	1-15
	全文	
	&JP 2000-505471 A &EP 885205 A1 &US 5780480 A &AU 9721332 A	
	·	
L	<u> </u>	L